HUNGARIAN PATENT APPLICATION NO. P 93 00120

Applicant: Hoechst AG, Frankfurt/Main, DE

Filing date: 18th January 1993

Priority: 18th January 1992 (DEP40201192)

Published on 28th December 1993

Title: Method for enantioselective epoxidation of 6-substituted chromene derivatives

English translation of the Abstract

The invention relates to a new method for the preparation of optically active 6-substituted 3,4-dihydro-3,4-epoxy-2H-1-benzopyrane derivatives of formula (I)

(see the formula in the attached Hungarian version)

wherein

R(1) is C_1 - C_4 alkyl, C_1 - C_4 alkoxy, di(C_1 - C_4 alkyl)-amino, C_1 - C_4 alkyl-SO-, C_1 - C_4 alkyl-SO₂-, C_5 -, C_5 -, chlorine, bromine, NO₂-, C_1 - C_2 -fluoroalkoxy, Ar-, ArCO-, ArSO- or ArSO₂-, and in these latter formulae

Ar is an aromatic or heteroaromatic system which is unsubstituted or substituted with alkyl, alkoxy, fluorine, chlorine, bromine, CF_{3} -, CN-, CO-(C_{1} - C_{2} alkyl) or SO_{p} -(C_{1} - C_{2} alkyl), wherein p is equal to 1 or 2, and

as an aromatic system, **Ar** represents phenyl, naphthyl or biphenylyl, and as a heteroaromatic system, **Ar** represents a five- or six-membered heterocycle comprising O, N and/or S heteroatom, and

R(2) is hydrogen, fluorine, chlorine or nitro.

According to the invention a chromene derivative of formula (II) is reacted with a salene-manganese complex of formula (III)

(see the formulae in the attached Hungarian version)

and with an oxidizing agent.

In formula (III)

R(3) and (R4) represent hydrogen, thienyl or phenyl, or the two R(3) groups form together a $(CH_2)_n$ chain wherein n is 3-6 and (R4) is C_1 - C_3 alkyl, or

the two R(4) groups form together a $(CH_2)_n$ chain wherein n is 3-6 and (R3) is C_1 - C_3 alkyl,

with the proviso that (R3) and (R4) may not be the same and one of them must be hydrogen,

X is C₁-C₄ alkyl, C₁-C₄ alkoxy, di(C₁-C₄ alkyl)-amino, C₁-C₄ alkyl-SO-, C₁-C₄ alkyl-SO₂-, chlorine, bromine, NO₂-, adamantyl or methylcyclohexyl, Y is di-(C₁-C₄ alkyl)-amino, alkoxy, alkyl or C₁-C₄ alkyl-phenyl, and Z is fluorine, chlorine, bromine, acetate or PF₆.

b) a kapott 5-(alkil-tio)-vegyületet aminnal reagáltatják. További találmányok az eljárásban alkalmazott (II') és (III) általános képletű intermedierek.

C 07 D 491/048 (51)

T/64 347 (11)(21) P 93 00880 (22) 93.03.26. LEK, tovarna farmacevtskih in kemičnih izdelkov. d.d. (71)

Ljubljana, Ljubljana (SI)

(72) Copar, Anton, Smartno pri Litiji (SI)

(54) Eljárás alkilén-diammonium-diklavulanát-származékok előállítására

0619/92 (30)

then

Zén-

-oxi

ami.

Jort,

lino-

yort.

) ort

/agy

gyű-

init

ilén

ragy

mos

zén-

sára

tású

25.

ard.

ddle

ton.

bsz-

lén

tra

én

020

ir

92.03.26 AT

Danubia Szabadalmi és Védjegy Iroda Kft., Budapest (74)

A találmány tárgya eljárás (I) általános képletű új alkilén-diammónium-diklavulanát-származékok és gyógyászatilag alkalmazható sóik előállítására. A találmány szerinti vegyületek intermedierként használhatók.

Az (I) általános képletű új alkilén-diammónium-dikla-vulanát-származékokat úgy állítják elő hogy klavulánsav-oldatot szerves oldószerben egy szubsztítuált alkilén-diaminnal reagáltatnak. A kapott (l) általános képletű vegyületeket adott esetben izolálják és alkánsavak alkálisóival, pl. kálium-2-etilhexanoáttal izopropanolban kálium-klavulanáttá alakitják.

(51) C 07 D 493/04

(11)T/64 348 (21) P 93 00120 (22) 93.01.18.

Hoechst Ag., Frankfurt/Main (DE)

dr. Englert, Heinrich, Hofheim/Taunus (DE); dr. Mania, Dieter, Königstein/Taunus (DE); dr. Seuring, Bernhar dr. Hofheim/Taunus (DE)

Eljárás 6-os helyzetben szubsztituált kromén-származékok enantioszelektív epoxidálására

(30)P 42 01 192 92.01.18

(74)Danubia Szabadalmi és Védjegy Iroda Kft., Budapest

A találmány tárgya új eljárás 6-os helyzetben szubsztituált, ^{optika}ilag aktív. (Í) általános képletű 3,4-dihidro-3,4-epoxi-2H-1benzopirán-származékok előállitására.

Az (I) általános képletben jelentése (C_1-C_4) -alkil-, (C_1-C_4) -alkoxi-, $di(C_1-C_4)$ -alkil-amino-, (C_1-C_4) -alkil-SO-, (C_1-C_4) -alkil-SO₂-, (C_3-C_4) -alkil-SO₂-, (C_1-C_2) -fluor-alkil-SO₂-, (C_1-C_2) -fluor-alkil-SO₃-, (C_1-C_2) -fluor-alkil-SO₄-, (C_1-C_2) -fluor-alkil-SO₅-, (C_1-C_2) -fluor-alkil-SO₅-, (Coxi-, Ar-, ArCO-, ArSO- vagy ArSO₂-csoport, amelyben Ar jelentése aromás vagy heteroaromás rendszer, amely szubsztituálatlan, vagy alkilcsoporttal, alkoxi-csoporttal, FR-, Cl-, Br-atommal, CF₃-, CN-, CO(C₁-C₂)-alkil- vagy SO_p-(C₁-C₂)-alkil-csoporttal (ahol p értéké 1 vagy 2) szubsztituált, és Ar aromás rendszerként fenil-, naftilvagy bifenililcsoportot, heteroaromás rendszerként ötvagy hattagú, O-, N- és/vagy S-atomot tartalmazó heterociklusos gyűrűt jelent, és

R(2) jelentése hidrogén-, fluor-, klóratom vagy nitrocsoport. A találmány szerint (II) általános képletű kroménszármazékot (III) általános képletű szalen-(mangán)-komplex vegyülettel – a (III) általános képletben R(3) ésR(4) jelentése hidrogénatom, tienil- vagy fenilcsoport,

vagy a két R(3) együttesen (CH₂)n láncot alkot, amelyben n jelentése 3-6, és R(4) jelentése 1-3 szénatomos alkilcsoport, vagy a két R(4) együttesen (CH2)n láncot alkot, amelyben n jelentése 3-6, és R(3) jelentése 1-3 szénatomos alkilcsoport azzal a megkötéssel, hogy R(3) és R(4) jelentése nem lehet azonos, és az egyiknek a jelentése hidrogénatom.

 (C_1-C_4) -alkil-, (C_1-C_4) -alkoxi-, $di-(C_1-C_4)$ -alkilamino-, Х (C₁-C₄)-alkil-SO-, (C₁-C₄)-alkil-SO₂-csoportot, Cl., Br atomot, NO2-, adamantil- vagy metil-ciklohexil-csoportot

jelentése di- (C_1-C_4) -alkil-amino-, alkoxi-, alkil-, (C_1-C_4) alkil-fenil-csoport és

jelentése fluor-, klór- vagy brómatom, acetát- vagy PF₆csoport -

és oxidálószerrel reagáltatnak.

R(1)
$$CH_3$$

$$CH_3$$

$$CH_3$$

$$CH_3$$

$$R(2)$$

$$R(3)$$

$$R(4)$$

$$R(4)$$

$$R(4)$$

$$R(4)$$

$$R(5)$$

$$R(5)$$

$$R(6)$$

$$R(1)$$

$$R(1)$$

$$R(1)$$

$$R(1)$$

$$R(1)$$

$$R(1)$$

$$R(2)$$

$$R(3)$$

$$R(4)$$

$$R(3)$$

$$R(4)$$

$$R(3)$$

$$R(4)$$

$$R(3)$$

$$R(4)$$

$$R(3)$$

$$R(4)$$

$$R(3)$$

$$R(4)$$

$$R(3)$$

$$R(1)$$

$$R(1)$$

$$R(1)$$

$$R(1)$$

$$R(1)$$

$$R(1)$$

$$R(1)$$

$$R(2)$$

$$R(3)$$

$$R(4)$$

$$R(4)$$

$$R(4)$$

$$R(4)$$

$$R(4)$$

$$R(5)$$

$$R(6)$$

$$R(7)$$

$$R(8)$$

$$R(1)$$

$$R(1)$$

$$R(1)$$

$$R(1)$$

$$R(2)$$

$$R(3)$$

$$R(4)$$

$$R(3)$$

$$R(4)$$

$$R(5)$$

$$R(6)$$

$$R(7)$$

$$R(8)$$

$$R(1)$$

$$R(1)$$

$$R(1)$$

$$R(1)$$

$$R(1)$$

$$R(2)$$

$$R(3)$$

$$R(4)$$

$$R($$

C 07 D 499/88, A 61 K 31/43

(11)T/64 349 (21) P 93 00461 (22) 91.08.16.

Suntory Ltd., Osaka (JP) (71)

Iwata, Hiromitsu, Osaka (JP); Nakatsuka, Takashi, (72)Osaka (JP); Tanaka, Rie. Osaka (JP); Ishiguro, Masaji, Hyogo (JP)

Eljárás penem-észter-származékok és azokat ható-(54)anyagként tartalmazó baktériumellenes gyógyszerkészítmények előállítására

(30)217 052/90 90.08.20 IP

(86)PCT/JP 91/01098

(87) WO 92/03442

(74)Danubia Szabadalmi és Védjegy Iroda Kft., Budapest

A találmány tárgya eljárás penem-észter-származékok és azokat hatóanyagként tartalmazó baktériumellenes gyógyszerkészitmények előállitására.

A találmány szerinti eljárással előállitható penem-észterszármazékok (I) általános képletében R jelentése olyan csoport, amelynek

(II) általános képletében

- R₁ jelentése hidrogénatom vagy 1-6 szénatomos, egyenes vagy elágazó láncú alkilcsoport;

R₂ olyan 1-6 szénatomos alkil-, 1-6 szénatomos alkenil-, 6-10 szénatomos aril- vagy 7-11 szénatomos aralkilcsoport, amely egyszeresen vagy többszörösen helyettesitve lehet 1-6 szénatomos alkilcsoporttal, 6-10 szénatomos arilcsoporttal, 7-11 szénatomos aralkilcsoporttal, hidroxilcsoporttal, 1-6 szénatomos alkoxicsóporttal és/vagy halogénatommal; és

n jelentése 1, 2, 3, 4, 5 vagy 6; vagy

- (III) általános képletében

 R₁ jelentése a (II) általános képlet értelmezésekor már megadott; és